

# Ubrostar Red 100 mg / 280 mg / 100 mg Intramammary Suspension for cattle

Autorizado

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Ubrostar Red 100 mg / 280 mg / 100 mg Intramammary Suspension for cattle

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)  
280.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 37 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51RC25

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/12/2012

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.  
Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

170094

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/07/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0271/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria República Checa Francia Hungría Países Bajos Polonia  
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.